



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 2014 -04- 1 1

Nr UR/RD/0142/...../14

**Zentiva k.s.  
U kabelovny 130, Dolní Měcholupy  
102 37 Praga 10  
Republika Czeska**

**DECYZJA**

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 15 ust. 1 pkt 2 oraz na podstawie art. 18a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 ze zm.) wydaje się:

pozwolenie nr ..... 21788 ..... na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Nazwa:

**Zenmem**

Nazwa powszechnie stosowana:

***Memantini hydrochloridum***

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

**tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg/10 mg/15 mg/20 mg**

Droga podania:

**doustna**

Numer procedury zdecentralizowanej:

**PT/H/1007/003/DC**

Podmiot odpowiedzialny:

**Zentiva k.s.**

**U kabelovny 130, Dolní Měcholupy**

**102 37 Praga 10**

**Republika Czeska**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

- 1. Genepharm S.A.**  
**18 km Marathon Avenue**  
**15351 Pallini Attikis**  
**Grecja**
  
- 2. Rontis Hellas S.A.**  
**Industrial Area of Larissa**  
**P.O. Box 3012, GR41004 Larissa**  
**Grecja**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Genepharm S.A.**  
**18 km Marathon Avenue**  
**15351 Pallini Attikis**  
**Grecja**

Pełny skład jakościowy:

***Substancja czynna:***

**Memantyny chlorowodorek**

***Substancje pomocnicze:***

**Poliakrylina**  
**Sodu wodorotlenek**  
**Laktoza jednowodna, suszona rozpyłowo**  
**Celuloza mikrokrystaliczna**  
**Mannitol, suszony rozpyłowo**  
**Kroskarmeloza sodowa**  
**Aspartam (E 951)**  
**Krzemionka koloidalna bezwodna**  
**Żelaza tlenek czerwony (E 172)**  
**Magnezu stearynian**  
**Aromat mięty pieprzowej:**  
**Maltodekstryna (kukurydziana)**  
**Skrobia modyfikowana (kukurydziana)**  
**Olejek mięty pieprzowej (mięta polna)**

Wielkość opakowania:

Zatwierdzone:

**28 szt.**

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

**28 szt.:**

- 7 szt. o mocy 5 mg**
- 7 szt. o mocy 10 mg**
- 7 szt. o mocy 15 mg**
- 7 szt. o mocy 20 mg**

- kod: 

5	9	0	9	9	9	1	1	3	5	8	4	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

**Blister z folii Papier/PET/Aluminium/PVC/Aluminium/OPA w tekturowym pudelku.**

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:  
**Bez specjalnych zaleceń.**

Okres ważności:  
**30 miesięcy**

Kategoria dostępności:  
**Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.**

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:  
**Nie ma zastosowania.**

Pozwolenie wydaje się na okres do dnia ...*10.04.2019 r.*

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia decyzji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji.



PREZES  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

*Grzegorz Cessak*  
Grzegorz Cessak

Otrzymują:  
1. Pełnomocnik strony  
2. a/a